This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problems Mailbox.

THIS PAGE BLANK (USPTO)



(5) Int. Cl.6: C 11 D 3/16 C 11 D 3/37 // C08G 63/66



DEUTSCHES PATENTAMT

② Aktenzeichen:

196 16 570.9

2 Anmeldetag:

25. 4.96

43) Offenlegungstag:

30. 10. 97

① Anmelder:

BASF AG, 67063 Ludwigshafen, DE

(74) Vertreter:

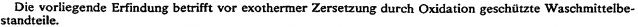
Kinzebach und Kollegen, 81679 München

(72) Erfinder:

Huff, Jürgen, Dr., 67281 Bissersheim, DE; Schornick, Gunnar, Dr., 67271 Neuleiningen, DE; Jäger, Hans-Ulrich, Dr., 67434 Neustadt, DE; Lux, Jürgen Alfred, Dr., 67150 Niederkirchen, DE; Bröckel, Ulrich, Dr., 67251 Freinsheim, DE; Löffler, Ulrich, Dr., 67125 Dannstadt, DE

- (54) Vor exothermer Zersetzung durch Oxidation geschützte Waschmittelbestandteile
- Die vorliegende Erfindung betrifft Waschmittelbestandteile, umfassend:
 - a) mindestens einen schmutzablösenden amphiphilen Polyester:
 - b) mindestens ein Antioxidationsmittel, das ausgewählt ist unter Phenolen, Bisphenolen und Thiobisphenolen, die mit sterisch hindernden Gruppen substituiert sind, aromatischen Aminen, bevorzugt sekundäre aromatische Amine und substituierten p-Phenylendiaminen, Phosphin-, Phosphit- und Phosphonitverbindungen, Ester der 3,3'-Thiodipropionsäure, Reduktonen und Metallionen-Desaktivatoren und c) einen Träger.





Oxidationsreaktionen von oxidierbaren organischen Materialien mit großen Oberflächen stellen sowohl in bezug auf den Wirkungsverlust der Inhaltsstoffe als auch in bezug auf Sicherheitsprobleme bei der Herstellung und Lagerung in Anwesenheit von Sauerstoff ein Problem dar. In bestimmten Fällen kann es besonders bei erhöhter Temperatur und anhaltendem Sauerstoffzutritt zu unkontrollierbaren exothermen Zersetzungen kommen. Solche Bedingungen treten insbesondere dann auf, wenn die organischen Materialien in Kombination mit Trägern eingesetzt werden, die große Oberflächen aufweisen. Mischungen von organischen Materialien mit anorganischen Trägern werden häufig z. B. zur Konfektionierung von Waschmitteln verwendet.

Die Verwendung von Antioxidationsmitteln zur Verhinderung oder Verzögerung von verschiedenen Oxidationsprozessen, wie z. B. der Autooxidation, bei einer Vielzahl von organischen Substraten ist bekannt, siehe beispielsweise Ullmann's Encyclopedia of Industrial Chemistry, VCH, Weinheim, 5. Aufl., Bd. 3, S. 91—111.

Die NL-A-7411994 beschreibt die Verwendung von 2,6-Di-tert-butyl-4-methylphenol als Antioxidationsmittel in enzymhaltigen Waschmitteln zur Erhöhung der Lagerstabilität. Die NL-A-6708730 beschreibt die Verwendung von 1,3,5-Trimethyl-2,4,6-tris(3,5-ditert-butyl-4-hydroxybenzyl)benzol zur Stabilisierung von Seifen gegen oxidative Zersetzung.

Die US-A-3,369,304 beschreibt die Stabilisierung von als waschaktive Substanzen verwendeten wasserlöslichen Alkyl(polyoxyalkylen)ethern und Waschmittelformulierungen, die diese Polyether enthalten, durch Antioxidantien vor dem oxidativen Zerfall infolge von Hitze und der Anwesenheit von Sauerstoff. Eine derartige Stabilisierung ist erforderlich, um die Polyether bzw. die Waschmittelformulierungen einer Sprühtrocknung unterziehen zu können, bei der derartige Bedingungen in der Regel auftreten. Als Antioxidantien werden sterisch gehinderte substituierte Phenole, Bisphenole, Thiobisphenole, aromatische Amine und substituierte Chinoline eingesetzt.

Die US-A-3,436,351 beschreibt Waschmittel auf Basis von Alkylbenzolsulfonaten, denen Antioxidantien zugesetzt werden, um die Hitze- sowie Farb- und Geruchsstabilität zu verbessern. Als Antioxidantien werden substituierte aromatische Amine, substituierte Phenole und Bisphenole in Kombination mit wasserlöslichen anorganischen Salzen verwendet. Das Verfahren dient sowohl zur Stabilisierung gegen erhöhte Temperaturen während der Herstellung als auch bei der Lagerung.

Moderne Waschmittel, besonders solche für Gewebe aus Synthesefasern, wie z. B. Polyestern, enthalten im allgemeinen wasserlösliche Polymere mit vergrauungsinhibierender und/oder schmutzablösefördernder ("soil-release") Wirkung. Dazu zählen z. B. die in der US-A-3,369,304 offenbarten Polyoxyalkylenether, sowie die in der EP-A-0 219 048 beschriebenen Pfropfcopolymerisate aus Polyalkylenoxiden und Vinylacetat mit vergrauungsinhibierender Wirkung.

Copolyester aus Dicarbonsäureeinheiten, Alkylenglykoleinheiten und Polyalkylenglykoleinheiten sind bekannte, besonders wirksame schmutzablösende Wirkstoffe. Die DE 44 08 360 z. B. beschreibt ein Verfahren zur Herstellung schmutzlösender, schütt- und rieselfähiger Granulate, die Polymere mit Ethylenterephthalat- und Polyoxyethylenterephthalat-Gruppen enthalten. Die WO-A-95/21880 beschreibt Verfahren zur Herstellung amphiphiler Polyester mit Blöcken, die unter Verwendung aromatischer Dicarbonsäuren und Blöcken, die unter Verwendung aliphatischer Carbonsäuren hergestellt sind, und ihre Verwendung als Zusatz zu Waschmitteln, anderen Waschmitteladditiven und Wäschenachbehandlungsmitteln. Der Vorteil gegenüber den in der DE-44 08 360 offenbarten Polyestern aus rein aromatischen Carbonsäuren liegt in ihrer besseren biologischen Abbaubarkeit.

Durch die bei der Konfektionierung von Waschmitteln und Waschmitteladditiven, die die vorgenannten Polyester enthalten, häufig verwendeten Träger mit großen Oberflächen, wie z. B. kristallinen Alkalialumosilikaten (Zeolithen), tritt das Problem der Zersetzung und insbesondere der unkontrollierten exothermen Zersetzung durch Oxidation, infolge der großen Oberflächen und/oder katalytischen Wirkung der Trägermaterialien, verstärkt auf.

Der vorliegenden Erfindung liegt die Aufgabe zugrunde, Waschmitteladditive zur Verfügung zu stellen, die amphiphile Polyester und Trägermaterialien mit großen inneren Oberflächen umfassen und vor exothermer Zersetzung durch Oxidation, auch bei erhöhten Temperaturen in Anwesenheit von Sauerstoff oder bei längerer Lagerung geschützt sind.

Überraschenderweise wurde nun gefunden, daß diese Aufgabe gelöst wird, wenn man die angegebenen Komponenten in Kombination mit einem geeigneten Antioxidationsmittel verwendet.

Gegenstand der Erfindung ist daher ein Waschmittelbestandteil, umfassend:

- a) mindestens einen schmutzablösenden amphiphilen Polyester;
- b) mindestens ein Antioxidationsmittel, das ausgewählt ist unter Phenolen, Bisphenolen und Thiobisphenolen, die mit sterisch hindernden Gruppen substituiert sind,

aromatischen Aminen, bevorzugt sekundäre aromatische Amine, und substituierten p-Phenylendiaminen, Phosphin-, Phosphit- und Phosphonitverbindungen,

Ester der 3,3'-Thiodipropionsäure,

Reduktonen und

- Metallionen-Desaktivatoren und
- c) einen Träger.

Geeignete amphiphile Polyester sind dem Fachmann bekannt. Sie haben vorzugsweise eine Molmasse Mw

60

65

5

von 1500 bis 60 000 und enthalten aus hydrophile Einheiten Polyethylenglykol, Blockcopolymerisate aus Ethylenoxid und Propylenoxid und/oder Butylenoxid mit Molmassen Mn von 500 bis 8000 und/oder Sulfogruppen enthaltende ein- oder mehrbasische Carbonsäuren und als hydrophobe Einheiten kondensierte Blöcke aus aromatischen mehrbasischen Carbonsäuren, gegebenenfalls in Kombination mit aliphatischen mehrbasischen Carbonsäuren und C2- bis C4-Alkylenglykolen und/oder 3- oder mehrwertigen Alkoholen.

Derartige Polyester werden z. B. in der US-A-3 557 039, EP-A-0 185 427, EP-A-0 241 984, EP-A-0 241 985, EP-A-0 272 033 und US-A-5 142 020 beschrieben.

10

15

35

50

1.4

į,

Eine bevorzugte Klasse von teilweise kristallinen, amphiphilen Polymeren sind Polyester, die Einheiten von

(1) Ethylenterephthalat und

(2) Polyoxyethylenterephthalat von Polyethylenglykolen mit Molmassen Mn von 1000 bis 7500

im Gewichtsverhältnis (1): (2) von 1:1 bis 1:25 enthalten.

Eine weitere bevorzugte Klasse von amphiphilen Polymeren sind die in der US-A-5 142 020 beschriebenen Polyester, die erhältlich sind durch Kondensation von

(1) Carbonsäuren mit mindestens 2 Carboxylgruppen, deren Estern, Anhydriden oder Mischungen,

(2) mindestens zweiwertigen Alkoholen und/oder Additionsprodukten von 1 bis 5 mol mindestens eines Alkylenoxids mit 2 oder 3 C-Atomen an 1 mol eines mindestens zweiwertigen Alkohols oder Mischungen

(3) wasserlöslichen Anlagerungsprodukten von 5 bis 80 mol mindestens eines Alkylenoxids an 1 mol C8- bis C24-Alkohole, C8- bis C18-Alkylphenole oder C8- bis C24-Alkylamine

im Molverhältnis (1): (2): (3) von 100: (25 bis 2500): (5 bis 110) bei Temperaturen von mindestens 120°C bis zu Molmassen Mw von 4000 bis 50 000.

Insbesondere bevorzugt handelt es sich um Polyester, die (a) Estereinheiten aus Polyalkylenglykolen einer Molmasse von 500 bis 7500 und aliphatischen Dicarbonsäuren und/oder Monohydroxymonocarbonsäuren und (b) Estereinheiten aus aromatischen Dicarbonsäuren und mehrwertigen Alkoholen enthalten und Molmassen von 1500 bis 60 000, insbesondere 1500 bis 25 000 haben. Derartige Polyester sind in der WO-A-95/21880 beschrieben.

Geeignete Trägermaterialien sind vorzugsweise amorphe oder kristalline Alkalisilikate, wie Natriumorthooder Metasilikat, kristalline Alkalialumosilikate (Zeolithe), wie Natriumaluminiumsilikate, Phosphate und Polyphosphate, Alkalicarbonate, wie Natriumcarbonat, Polycarboxylate (Polyvinylcarbonsäuren), Alkalicitrate, Cellulosederivate, wie Carboxymethylcellulose, Alkylcellulosen oder Hydroxyalkylcellulosen und Alkalimetallsulfate, wie z. B. Natriumsulfat. Sie können einzeln oder in Mischungen von zwei oder mehreren eingesetzt werden.

Bevorzugt eingesetzte Träger sind synthetische, kristalline Alkalialumosilikate (Wessalith®-Typen der Fa. Degussa, z. B. Wessalith Poder SKS®-Typen der Fa. Hoechst).

Geeignete Antioxidationsmittel sind durch sterisch hindernde Gruppen substituierte Phenole, Bisphenole und Thiobisphenole; aromatische Amine, bevorzugt sekundäre aromatische Amine und substituierte p-Phenylendiamine; Phosphorverbindungen mit dreiwertigem Phosphor, wie Phosphine, Phosphite und Phosphonite; Endiol-Gruppen enthaltende Verbindungen, sogenannte Reduktone, wie die Ascorbinsäure und ihre Derivate; Organoschwefelverbindungen, wie die Ester der 3,3'-Thiodipropionsäure mit C₁-C₁₈-Alkanolen, insbesondere C10-C18-Alkanolen; Metallionen-Desaktivatoren, die in der Lage sind, die Autooxidation katalysierende Metallionen, wie z. B. Kupfer, zu komplexieren, wie EDTA, Nitrilotriessigsäure etc.; und ihre Mischungen.

Bestimmte Antioxidationsmittel, z. B. solche, die Hydroxygruppen enthalten, können gegebenenfalls auch 45 chemisch über miteinander reagierende funktionelle Gruppen an den amphiphilen Polyester oder den Träger gebunden werden. Bei Polyestern mit freien Carboxylendgruppen kann die Bindung z. B. durch direkte Umsetzung des Antioxidationsmittels mit dem Polyester unter Esterbildung erfolgen. Polyester oder Träger mit freien Hydroxylendgruppen können nach Umsetzung mit einem Di- oder Polyisocyanat, Dicarbonsäurechlorid oder Bisglycidylether an die Hydroxygruppen des Antioxidationsmittels gekoppelt werden.

Vorzugsweise umfaßt der erfindungsgemäße Waschmittelbestandteil eines oder mehrere der folgenden Anti-

oxidationsmittel: 2.6-Di-tert.-Butylphenol, 2.6-Di-tert.-butyl-4-methoxyphenol, 2.6-Di-tert.-butyl-4-aminophenol, 4-Hydroxymethyl-2.6-di-tert.-butylphenol, 2-tert.-Butyl-4-methoxyphenol, 3-tert.-Butyl-4-methoxyphenol, 2-tert.-Butyl-4-methylphenol, 2,4,6-Tri-tert-butyl-phenol, 2,3,6-Tri-tert-butyl-4-methoxyphenol, 2,6-Di-tert-butyl-4-nonylphenol, 2.4-Di-tert-butyl-6-nonylphenol, Gallussaure, ein butyliertes Produkt von p-Kresol und Dicyclopentadien Wingstay LT 40, Fa. Goodyear), 2,2'-Methylenbis-(6-tert-butyl-4-methylphenol), 2,2'-Methylenbis-(4,6-dimethylphenol), 22'-Methylenbis-[4-methyl-6-(1-methylcyclohexyl)-phenol], 22'-Methylenbis-(4-ethyl-6-tert-butylphenol), 1,1-Bis-(5-tert-butyl-4-hydroxy-2-methylphenyl)-butan, 4,4,-Methylenbis-(3-methyl-6-tert-butylphenol), 4,4,-Ethylidenbis-(3-methyl-6-tert-butylphenol), 4,4'-Methylen-bis-(2-methyl-6-tert-butylphenol), 4,4'-Thiobis-(2,6-di-tert-butylphenol), 4,4'-Thiobis-(3-methyl-6-tert-butylphenol), 4,4'-Thiobis-(2-methyl-6-tert-butylphenol), 4,4'-Methylen-bis-(2,6-di-tert.-butylphenol), 4,4,-Butyliden-bis-(2,6-di-tert.-butylphenol), 1,1,3-Tris-(2-methyl-4-hydroxy-5-tert.-butylphenyl)-butan, 1,3,5-Trimethyl-2,4,6-tris-(3,5-di-tert.-butyl-4-hydroxybenzyl)-benzol, N,N'-Bis-[(3,5-di-tert.-butyl-4-hydroxyphenyl)propionyl]-hexamethylendiamin, N,N'-Di-isopropyl-p-phenylendiamin, N,N'-Di-(naphthyl-2)-p-phenylen-diamin, 4-(p-Toluolsulfonamido)-diphenylamin und (o-Tolyl)-biguanid, Triphenylphosphin, Diethylphosphit, Triphenylphosphit, Trisnonylphenylphosphit, Tris-(monononylphenylphosphit), Tris-(dinonylphenylphosphit), Tridecylphosphit, Triisodecylphosphit, Octyldiphenylphosphit, 3,5-Di-3,5-Di-tert.-butyl-4-hydroxybenzylphosphonsaure-ditert.-butyl-4-hydroxybenzylphosphonsäurediethylester,

n-octadecylester, Dilauryl-, Danyristyl-, Distearylester der 3,3'-Thiodipropie dure, Ascorbinsäure, 5,6-Diacetylascorbinsäure, 6-Palmitoylascorbinsäure und Hydrochinonmonomethylether.

Besonders bevorzugt sind eines oder mehrere der folgenden Antioxidationsmittel:

Gallussäure, ein butyliertes Produkt von p-Kresol und Dicyclopentadien (Wingstay® LT 40, Fa. Goodyear), N,N'-Bis[(3,5-di-tert.-butyl-4-hydroxyphenyl)propionyl]-hexamethylendiamin, Ascorbinsäure, Triphenylphosphin, Hydrochinonmonomethylether und insbesondere 4,4'-Thiobis-[3-methyl-6-tert.-butylphenol), 1,1,3-Tris-(2-methyl-4-hydroxy-5-tert.-butylphenyl]butan und/oder 1,3,5-Trimethyl-2,4,6-tris-(3,5-di-tert.-butyl-4-hydroxy-benzyl)-benzol.

Das auf das Gewicht bezogene Mischungsverhältnis von amphiphilem Polyester zu Träger liegt erfindungsgemäß im Bereich von 5:95 bis 95:5%, bevorzugt 10:90 bis 80:20% und insbesondere bevorzugt 15:85 bis 70:30%.

Die Menge an Antioxidationsmittel, bezogen auf das Gemisch aus Träger und Polyester, liegt bei den erfindungsgemäßen Mischungen im Bereich von 0,0001 bis 10 Gew.-%, bevorzugt 0,002 bis 5 Gew.-%.

Gegenstand der Erfindung sind auch Waschmittel, die einen Waschmittelbestandteil gemäß der Erfindung gegebenenfalls mit weiteren Wasch- und Reinigungsmittelbestandteilen enthalten. Diese Mittel können in einer dem Fachmann bekannten Weise hergestellt werden und enthalten dann die Waschmittelbestandteile in solcher Menge, daß der amphiphile Polyester in einer Menge von 0,1 bis 10 Gew.-%, bevorzugt 0,5 bis 5 Gew.-%, insbesondere bevorzugt 0,5 bis 2 Gew.-%, bezogen auf das Gesamtgewicht des Waschmittels, vorhanden ist. Geeignete Wasch- und Reinigungsmittelinhaltsstoffe sind dem Fachmann bekannt, siehe z. B. Ullmann's Enzyklopädie der technischen Chemie, VCH, Weinheim 1983, 4. Aufl., S. 63—160. Dazu zählen unter anderem Stellmittel, wie z. B. Natriumsulfat, Seifen, Alkalien, wie z. B. Soda, Weichmacher, Entschäumer, Parfümöle, optische Aufheller, Enzyme, Bleichaktivatoren und Farbübertragungsinhibitoren.

Gegenstand der Erfindung ist auch die Verwendung der genannten Antioxidationsmittel der oben definierten Waschmittelbestandteile zum Schutz vor exothermer Zersetzung durch Oxidation infolge höherer Temperaturen bei der Herstellung oder bei der Lagerung in Gegenwart von Sauerstoff.

Die Waschmittelbestandteile liegen vorzugsweise als schütt- und rieselfähige Granulate vor. Ein Verfahren zur Herstellung der erfindungsgemäßen Waschmittelbestandteile umfaßt das Aufschmelzen des amphiphilen Polyesters, vorzugsweise unter Stickstoffatmosphäre und das Vermischen mit dem Antioxidationemittel und gegebenenfalls weiteren Hilfsstoffen. Die Mischung wird dann nach dem Abkühlen zur Herstellung einer rieselfähigen Formulierung mit dem Träger vermahlen.

Vorzugsweise erfolgt die Herstellung jedoch durch Aufbringen einer geschmolzenen Mischung aus dem amphiphilen Polyester und dem Antioxidationsmittel auf den Träger in einem Mischer oder in der Wirbelschicht. Bei der Mischergranulation ist die Mischungstemperatur mindestens so hoch wie die Erweichungstemperatur des Polyesters, während sie bei der Wirbelschichtgranulation höchstens so hoch wie die Erweichungstemperatur des Polyesters ist. Die Korngröße des erhaltenen staubarmen Granulats liegt bevorzugt bei 3 mm und geringer.

Die Herstellung und die Verwendung der erfindungsgemäßen Waschmittelbestandteile wird anhand der folgenden nicht einschränkenden Beispiele erläutert.

Der verwendete "soil-release"-Polyester war ein Copolyester mit einer Molmasse von etwa 9000 aus Terephthalsäure, Adipinsäure, Ethylenglykol und Polyethylenglykol (Molmasse etwa 4000), wie in der WO-A-95/21880 beschrieben.

a) Herstellung von Mischungen aus Polyester und Antioxidationsmittel

Der oben genannte Polyester wird unter Stickstoffatmosphäre bei 120°C aufgeschmolzen und mit den in Tabelle 1, Spalte 4, angegebenen Mengen an Antioxidationsmittel gemischt. Die Mischung mit dem Trägermaterial erfolgt nach einem der beiden folgenden, mit 1 und 2 bezeichneten Mischverfahren.

Mischverfahren 1

Nach dem Abkühlen der obigen Mischung werden 30 Gewichtsteile der Mischung mit 70 Gewichtsteilen eines kristallinen Alkalialumosilikats (Wessalith® P der Firma Degussa) innig vermahlen.

Mischverfahren 2

Die Compoundierung erfolgt in einem Intensivmischer der Firma Eirich Typ R02 unter Luftatmosphäre, wobei das Trägermaterial (Wessalith® P) mit 75 Gew.-% als Wirbelschicht vorgelegt wird. Die geschmolzene Mischung (25 Gew.-%), bestehend aus dem Polyester und Antioxidationsmittel, wird bei vorzugsweise 130°C und 15 bar über eine Düsenlanze in den Mischer eingedüst. Die Drehzahl des Tellers betragt 42 min⁻¹, die des Wirblers 2500 min⁻¹. Nach 3 bis 5 Minuten ergibt die Granulation ein rieselfähiges Granulat, dessen Korngröße unterhalb 1,5 mm liegt und das als staubarm bezeichnet werden kann.

b) Messung der Wirkung der Antioxidatien

Die Wirksamkeit der zugesetzten Antioxidationsmittel wurde mittels DSC (Differential Scanning Calorimetry) überprüft. Es wurden DSC-Diagramme in Gegenwart von Luft angefertigt (Platintiegel, Referenz Al₂O₃, Temperaturbereich 0 bis 350°C. Luftstrom 70 ccm/min, Aufheizrate 5°C/min). Der Vergleich der Wirksamkeit der Zusätze erfolgte durch Vergleich der Temperaturen, bei denen das erste exotherme Maxima in den DSC-Diagrammen erkennbar war. Die Ergebnisse sind in Tabelle 1 angegeben. Je höher die Temperaturen sind, desto

| - | |
|---|--|
| ø | |
| - | |
| ᆽ | |
| ö | |
| ਕ | |
| 2 | |

| Bei- apiel-Mr. | Antioxidans | Mischver- fahren | Menge Antioxidans (g/100 g Polymer) | 1. Maximum /oc | AT zur Referenz |
|-------------------|---|---------------------|--|----------------|--------------------|
| 7 | keines | 1 | • | 175 | Į |
| 2 | keines | 7 | ı | 158 | |
| E | N,N'-Bis-[(3,5-di-tertbu- tyl-4-hydroxyphenyl)propionyl]he- xemethylendiamin 1) | 1 | 0'5 | 233 | 58 |
| 4 | Gallussäure | τ | 2,0 | 233 | 58 |
| ស | 1,1,3-Tris-(2-methyl-4-hy-droxy-5-tertbutylphenyl)butan 2) | 1 | 0'5 | 244 | 69 |
| 9 | 1,1,3-Tris-(2-methyl-4-hy-droxy-5-tertbutylphenyl)butan 2) | 1 | 8'T | 216 | 41 |
| 7 | 4,4'-Thiobis-(3-methyl-6-tert butylphenol) 3) | 1 | 0'5 | 254 | 79 |
| 8 | 4,4'-Thiobis-(3-methyl-6-tert butylphenol) 3) | T | 1,8 | 234 | 59 |
| O | Wingstay® Lr 40 4) | 1 | 5,0 | 246 | 71 |
| 10 | Ascorbinsdure | 1 | 2,0 | 198 | 23 |
| 11 | 1,3,5-Trimethyl-2,4,6-tris- (3,5-di-tertbutyl-4-bydroxyben- zyl)benzol 5) | 1 | s'o | 183 | & |
| 12 | 1,3,5-Trimethyl-2,4,6-tris- (3,5-di-tertbutyl-4-hydroxyben- zyl)benzol 5) | 1 | 1,8 | 207 | 32 |

| | | | | | | _ |
|------------------|--|---------------------|---|----------------|--------------------|---|
| Bei- piel-Nr. | Antioxidans | Mischver- fahren | Mischwer- Menge Antioxidans 1. Maximum /°C AT zur fahren (g/100 g Polymer) Referen: | 1. Maximum /°C | AT zur Referenz | |
| 13 | 1,1,3-Tris-(2-methyl-4-hy-droxy-5-tertbutylphenyl)butan 2) | 2 | 0,5 | 178 | 20 | |
| 14 | 1,1,3-Tris-(2-methyl-4-hy- droxy-5-tertbutylphenyl)butan 2) | 2 | 1,8 | 201 | 43 | |
| 15 | 4,4'-Thiobis~(3-methyl~6-tert butylphenol) 3) | 2 | s′0 | 191 | 33 | |
| 16 | 4,4'-Thiobis-(3-methyl-6-tert butylphenol) 3) | 2 | 1,8 | 222 | 64 | |

Es ist ersichtlich, daß die Mischungen, in denen die erfindungsgemäßen Antioxidantien verwendet werden im Vergleich zur Referenz (Beispiele 1 und 2) ein höheres DSC-Maximum besitzen. Das bedeutet, daß die oxidative Zersetzung erst bei deutlich höherer Temperatur einsetzt.

Um die Wirkung der zugesetzten Antioxidationsmittel auch bei der Lagerung der Waschmittelbestandteile zu prüfen wurden adiabatische Wärmestaumessungen an Proben in 100 ml Drahtkörben bei einer Aufheizrate von 0,01 bis 0,02 K/min durchgeführt. Solche adiabatischen Warmlagerversuche geben die Verhältnisse in großen

Gebinden, wie sie z.B. unter den Produktionsbedingungen auftreten, besonders gut wieder. Als Maß für die Wirksamkeit der Antioxidationsmittel gibt die folgende Tabelle 2 die Temperatur Tonset wieder, bei der erstmalig eine durch exotherme Oxidation der Proben verursachte Wärmeproduktion meßbar ist.

| Marmestaumessungen | | |
|-------------------------|--|--|
| rabelle 2: adlabatische | | |
| .7 arrage. | | |

Die Werte aus den Versuchen unter adiabatischen Warmlagerbedingungen, die gut zur Darstellung der Verhältnisse in großen Gebinden geeignet sind, zeigen, daß die erfindungsgemäßen Zusätze auch bei der

Lagerung von großen Produktmengen wirksam sind.

c) Beschreibung der Waschversuche

Der Einfluß des Antioxidationsmittel-Zusatzes wurde in einer Reihe von Waschversuchen überprüft. Die schmutzablösenden Eigenschaften der Polymere wurden in einem Waschtest ermittelt. Hierzu wurden die Prüfgewebe 3 mal vorgewaschen (Waschbedingungen siehe Tabelle 3).

Die Prüfgewebe wurden mit gebrauchtem Motoröl angeschmutzt. Dieses ließ man 20 h einwirken und bestimmte die Remission dieser Gewebe mit einem Photometer der Fa. Data Color (R1). Danach wurde nochmals gewaschen und die Remission gemessen (R2). Die Schmutzablösung S in % wurde nach der Formel S = $(R3-R2)/(R1-R2) \times 100$ berechnet.

Tabelle 3

Waschbedingungen

Waschgerät Launder-o-meter

5

15

20

25

35

40

45

50

55

60

65

Waschmittel Persil® Color (Firma Henkel KGaA)

Waschmittelflotte 250 ml
Waschmitteldosierung 5 g/l
Waschdauer 30 min
Waschtemperatur 60° C

Waschtemperatur 60°C Vorwaschzyklen 3

Prüfgewebe 10 g Baumwolle 5 g, Polyester/Baumwolle, 5 g Polyester

Anschmutzung 0,2 g gebrauchtes Motoröl

Polymerzusatz 1% (100% wirksame Substanz), die Menge Polymer bezieht sich auf die

eingesetzte Waschmittelmenge

30 Die Ergebnisse in Tabelle 4 zeigen, daß bei Zusatz von Polymer in allen Fällen eine Schmutzablösung von über 70% erreicht wird.

196 16 570 A1

Tabelle 4: Schmutzablösende Wirkung

R1 = 81,2

| Remission Schmutzablö- R3 sung S (%) | 36,8 | 76,6 | 70,7 | | 73,2 | | 73,1 | | 73,1 | |
|--|--------|---------------|--|--------------------|---------------------------------|--------------------|---------------------------------|---------------------------------------|------------|---|
| Remission R3 | 44,3 | 67,4 | 63,8 | | 9,99 | | 65,3 | | 65,3 | |
| Remission R2 | 22,8 | 22,3 | 22,0 | | 22,3 | | 21,9 | | 22,1 | |
| Mischver- fahren | I I | 2 | ત | | 62 | | 7 | | 2 | |
| Menge Anti- oxidans (%) | | D | 5 ′.0 | | 1,8 | | 2,0 | | 5'0 | |
| Antioxidans | | the gard that | 1,1,3-Tris-(2-me- thy1-4-hy- droxy-5-tertbu- | tylphenyl)butan 2) | 1,1,3-Tris-(2-me- thyl-4-hy- | tylphenyl)butan 2) | 1,1,3-Tris-(2-me- thyl-4-hy- | droxy-5-rertbu- tylphenyl)butan 2) | 4,4'-Thio- | bis-(3-me- thyl-6-tertbu- rylphenol) 3) |
| Beispiel Polymer aus Nr. Beispiel nach Tabelle 1 | 1 | 2 | 13 | | 14 | | 1 | | 15 | |
| Beispiel Nr. | 21 | 22 . | 23 | | 24 | | 25 | | 26 | |

| Menge Anti- Mischver- Remission Remission Schmutzablö- oxidens (%) fahren R2 R3. sung S (%) | 72,0 | 73,7 |
|--|---|---|
| Remission R3. | 64.7 | 65,7 |
| Remission R2 | 22,0 | 22,1 |
| Mischver- fahren | 2 | 2 |
| Menge Anti- oxidens (%) | 1,8 | 5,0 |
| Antioxidans | 4,4'-Thio- bis-(3-me- thyl-6-tertbu- tylphenol) 3) | 4,4'-Thio- bis-(3-me- thyl-6-tertbu- tylphenol) 3) |
| Beispiel Polymer aus Nr. Beispiel nach Tabelle 1 | 16 | 1 1 1 |
| Beispiel Nr. | 27 | |

2) Topanol CA der Firma ICI 3) Santonox R der Firma Monsanto

Die vergrauungsinhibierende Wirkung wurde folgendermaßen geprüft:

Das Prüfgewebe wurde zusammen mit einer Standardanschmutzung einer Serie von 3 Wäschen unterzogen. Das Schmutzgewebe wurde nach jeder Wäsche erneuert, wobei das Prüfgewebe mit jeder Wäsche stärker anschmutzte. Der Weißgrad des Prüfgewebes nach der 3. Wäsche diente zur Beurteilung des Anschmutzungsgrades. Die photometrische Messung der Remission in Prozent wurde mit einem Photometer der Fa. Datacolor bei der Wellenlänge 460 nm gemessen (Barium-Primarweißstandard nach DIN 5033). Das bei den Versuchen

verwendete Testwaschmittel hatte folgende Zusammensetzung:

Tabelle 5

| | 1 abene 3 | | |
|------------------------|--|-------------------------------------|-----|
| | Zusammensetzung des Testwaschm | uittels | 5 |
| | | (%) | |
| | Na-C ₁₀ —C ₁₃ -Alkylbenzolsulfonat | 9,0 | |
| | C_{13} - C_{15} -Fettalkohol + 7 EO | 5,0 6,6 | 10 |
| | Zeolith A | | |
| | | 45,0 | |
| | Na-carbonat | 7,0 | |
| | Mg-silikat | 0,8 | |
| | Na-citrat | 12,0 | 15 |
| | Seife | 1,8 | |
| Die Formulierung wurde | rechnerisch mit H ₂ 0 auf 100% ergänzt. | | |
| | Tabelle 6 | • | 20 |
| | Prüfbedingungen | | |
| Waschgerät | Launder-o-meter | | |
| Waschflotte | 250 ml | | 25 |
| Waschmitteldosierung | 6 g/l | | |
| Wasserhärte | 16,8°d | | |
| Flottenverhältnis | 1:12,5 | | |
| Waschtemperatur | 60°C | | |
| Waschdauer | 30 min | | 30 |
| Waschzyklen | 3 | | |
| Prüfgewebe | 5 g Baumwolle, 2,5 g Polyester/Baumwoll | le. 2.5 g Polvester | |
| Testgewebe | 10 g WFK 10C (Standardanschmutzung d | | |
| 103.60000 | Krefeld) bei jedem Zyklus erneuert | | 35 |
| Polymerzusatz | 1,0% (wirksame Substanz) | | |
| 2 0.3.20.2020 | 2,2 (| | |
| | | . 1.7 1 | |
| | che Erhöhung der Remission von Polyester n | ach Zugabe von 1% Polymer (wirksame | |
| Substanz). | | | 40 |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | 45 |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | 50 |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | 55 |
| | | | 2.5 |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | 60 |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | 65 |
| | | | |

| DE | 196 | 16 | 570 | A1 |
|----|-----|----|-----|----|
| | | | | _ |

| | | 7 | | , | 1 | | | |
|---|--------------|-----|--|--|--|--|--|--|
| Remission R (%) | 34 | 62 | 09 | 59 | 61 | 61 | 57 | 56 |
| Mischverfahren | es es es | 2 | 2 | 2 | 7 | 2 | 2 | 7 |
| Menge Anti- oxidans (%) | 4 | 1 | 5′0 | 1,8 | 0'5 | 5'0 | 1,8 | ນ, ດ |
| Antioxidans | an extension | 111 | 1,1,3-Tris-(2-methyl-4-hy-droxy-5-tertbutylphenyl)buten 2) | 1,1,3-Tris-(2-methyl-4-hy-droxy-5-tertbutylphenyl)butan 2) | 1,1,3-Tris-(2-methyl-4-hy-droxy-5-tertbutylphenyl)butan 2) | 4,4'-Thiobis-(3-methyl-6-tert butylphenol) 3) | 4,4'-Thiobis-(3-methyl-6-tert butylphenol) 3) | 4,4'-Thiobis-(3-methyl-6-tert butylphenol) 3) |
| Polymer aus Beispiel nach Tabelle 1 | | 2 | 13 | 14 | 111 | 15 | 16 | |
| Bei- spiel Nr. | 29 | 30 | 31 | 32 | 33 | 34 | 35 | 36 |

) Topanol CA der Firma ICI Santonox R der Firma Monsanto

Der Einfluß auf die Primärwaschkraft wurde an 8 Standardanschmutzungen getestet.
Folgende Testgewebe wurden geprüft: EMPA 101, EMPA 104, EMPA 112, EMPA 116 von der Eidgenössischen Materialprüfungs- und Versuchsanstalt (St. Gallen, Schweiz);
WFK 10D, WFK 20D, WFK 30D, WFK 10C von der Wäschereiforschungsanstalt Krefeld.

Tabelle 7: Vergrauungsinhibierende Wirkung

Ungewaschenes PES-Gewebe: R = 75,48

Tabelle 8

Waschbedingungen

| Waschgerät | Launder-o-meter | | 5 |
|-----------------------|----------------------------------|---|----|
| Waschmittel | Persil Color (Firma Henkel KGaA) | | |
| Waschmitteldosierung | 6 g/l | | |
| Wasserhärte | 16,8° d | | |
| Waschdauer | 30 min | • | 10 |
| Waschtemperatur | 60°C | • | .0 |
| Flottenverhältnis | 1:12,5 | | |
| Ballastgewebe | 10 g Baumwolle | • | |
| Testgewebekombination | 5 g EMPA 101, 5 g WFK 10D | | |
| • | 5 g EMPA 104, 5 g WFK 20D | 1 | 15 |
| | 5 g EMPA 112, 5 g EMPA 116 | | |
| | 5 g WFK 10C, 5 g WFK 30D | | |
| | | | |

Tabelle 9

Waschergebnisse

Die Ergebnisse aus Tabelle 9 zeigen, daß durch Zusatz von 1% Polymer (wirksame Substanz) die Primärwaschkraft verbessert wird. Dazu wurden die gewaschenen Prüfgewebe mit einem Photometer der Fa. Datacolor (Elrepho® 2000) bei einer Wellenlänge von 460 nm vermessen. Angegeben sind in der Ergebnistabelle jeweils die Summenwerte der auf den einzelnen Prüfgeweben durch Mehrfachmessung erhaltenen Remissionsmittelwerte.

35

30

20

40

45

50

55

60

DE 196 16 570 A1

| Summe R (8 Testgewebe) | 405 | 604 | 427 | 423 | 413 | 413 | 419 |
|---|----------|--|--|--|--|--|--|
| Mischverfahren | | 2 | 2 | 2 | 2 | 2 | 2 |
| Menge Anti- oxidans (%) | | 5′0 | 1,8 | 0'5 | 5'0 | 1,8 | 5,0 |
| Antioxidans | on as ea | 1,1,3-Tris-(2-methyl-4-hy-droxy-5-tertbutylphenyl)butan 2) | 1,1,3-Tris-(2-methyl-4-hy-droxy-5-tertbutylphenyl)butan 2) | 1,1,3-Tris-(2-methyl-4-hy- droxy-5-tertbutylphenyl)butan 2) | 4,4'-Thiobis-(3-methyl-6-tert butylphenol) 3) | 4,4'-Thiobis-(3-methyl-6-tert butylphenol) 3) | 4,4'-Thiobis-(3-methyl-6-tert butylphenol) 3) |
| Polymer aus Beispiel nach Tabelle 1 | | 13 | 14 | - | 15 | 16 | an en 100 |
| Bei- apiel Nr. | 37 | 38 | . 68 | 40 | 41 | 42 | 43 |

2) Topanol CA der Firma ICI
3) Santonox R der Firma Monsanto

Es ist ersichtlich, daß Compounds aus schmutzablösend wirkenden Polyestern auf anorganischen Trägern durch die Verwendung von Antioxydanzien nicht in ihrer schmutzablösenden oder vergrauungsinhibierenden oder in ihrer Primärwasch-Wirksamkeit beeinträchtigt werden.

rabelle 9: Einfluß auf die Primärwaschkraft

Patentansprüche

1. Waschmittelbestandteil, umfassend:

a) mindestens einen schmutzablösenden amphiphilen Polyester;

b) mindestens ein Antioxidationsmittel, das ausgewählt ist unter Phenolen, Bisphenolen und Thiobisphenolen, die mit sterisch hindernden Gruppen substituiert sind,

aromatischen Aminen, bevorzugt sekundäre aromatische Amine, und substituierten p-Phenylendiaminen.

10

45

Phosphin-, Phosphit- und Phosphonitverbindungen,

Ester der 3.3'-Thiodipropionsäure,

Reduktonen und

Metallionen-Desaktivatoren und

c) einen Träger.

2. Waschmittelbestandteil nach Anspruch 1, worin das Antioxidationsmittel eine der folgenden Verbindungen ist:

2,6-Di-tert.-butylphenol, 2,6-Di-tert.-butyl-4-methoxyphenol, 2,6-Di-tert.-butyl-4-aminophenol, 4-Hydroxymethyl-2,6-di-tert.-butylphenol, 2-tert.-Butyl-4-methoxyphenol, 3-tert.-Butyl-4-methoxyphenol, 2-tert.-Butyl-4-methylphenol, 2,4,6-Tri-tert-butylphenol, 2,3,6-Tri-tert-butyl-4-methoxyphenol, 2,6-Di-tert-butyl-4-nonylphenol, 2,4-Di-tert-butyl-6-nonylphenol, Gallussäure, ein butyliertes Produkt von p-Kresol und Dicyclopentadien, 2,2'-Methylenbis-(6-tert-butyl-4-methylphenol) 2,2'-Methylenbis-(4,6-dimethylphenol), 20 22'-Methylenbis-[4-methyl-6-(1-methylcyclohexyl)-phenol], 22'-Methylenbis-(4-ethyl-6-tert.-butylphenol), 1,1-Bis-(5-tert-butyl-4-hydroxy-2-methylphenly)-butan, 4.4'-Methylenbis-(3-methyl-6-tert-butylphenol), 4,4'-Ethylidenbis-(3-methyl-6-tert-butylphenol), 4,4'-Methylenbis-(2-methyl-6-tert-butylphenol), 4,4'-Thiobis-(2.6-di-tert-butylphenol), 4.4'-Thiobis-(3-methyl-6-tert-butyl-phenol), 4.4'-Thiobis-(2-methyl-6-tert-butylphenol), 4,4'-Methylen-bis-(2,6-di-tert.-butylphenol), 4,4'-Butyliden-bis-(2,6-di-tert.-butylphenol), 1,1,3-Tris-(2-methyl-4-hydroxy-5-tert.-butylphenyl)-butan, 1,3,5-Trimethyl-2,4,6-tris-(3,5-di-tert.-butyl-4-hy-4,4'-Butyliden-bis-(2,6-di-tert-butylphenol), 25 N,N'-Bis-[(3,5-di-tert-butyl-4-hydroxyphenol)propionyl]-hexamethylendiamin, droxybenzyl)-benzol, N,N'-Di-isopropyl-p-phenylendiamin, N,N'-Di-(naphthyl-2)-p-phenylendiamin, 4-(p-Toluolsulfonamido)-diphenylamin und (o-Tolyl)-biguanid, Triphenylphosphin, Diethylphosphit, Triphenylphosphit, Tris-nonylphenylphosphit, Tris-(monononylphenylphosphit), Tris-(dinonylphenylphosphit), Tridecylphosphit, Triisodecylphosphit, Octyl-diphenylphosphit, 3,5-Di-tert.-butyl-4-hydroxybenzylphosphonsäurediethylester, 3,5-Ditert-butyl-4-hydroxybenzylphosphonsäuredi-n-octadecylester, Dilauryl-, Dimyristyl- und Distearylester der 3,3'-Thiodipropionsāure, Ascorbinsāure, 5,6-Diacetylascorbinsāure, 6-Palmitoylascorbinsāure und Hydrochinonmonomethylether.

3. Waschmittelbestandteil nach Anspruch 1 oder 2, worin das Antioxidationsmittel eine der folgenden 35 Verbindungen ist:

Gallussäure, ein butyliertes Produkt von p-Kresol und Dicyclopentadien, 4,4'-Thiobis-(3-methyl-6-tert-butylphenol, 1,1,3-Tris-(2-methyl-4-hydroxy-5-tert-butylphenol)butan, N,N'-Bis[(3,5-di-tert-butyl-4-hydroxy-phenyl)propionyl]-hexamethylendiamin, 1,3,5-Trimethyl-2,4,6-tris-(3,5-di-tert-butyl-4-hydroxybenzyl)-benzol, Ascorbinsäure, Triphenylphosphin und Hydrochinonmonomethylether.

4. Waschmittelbestandteil nach einem der vorhergehenden Ansprüche, worin das Antioxidationsmittel 4,4'-Thiobis-(3-methyl-6-tert.-butylphenol), 1,1,3-Tris-(2-methyl-4-hydroxy-5-tert.-butylphenyl)butan und/oder 1,3,5-Trimethyl-2,4,6-tris-(3,5-di-tert.-butyl-4-hydroxybenzyl)-benzol ist.

5. Waschmittelbestandteil nach einem der vorhergehenden Ansprüche, worin der schmutzablösende Polyester Blöcke aus

Ester-Einheiten aus Polyalkylenglykolen mit einer Molmasse von 500 bis 7500 und aliphatischen Dicarbonsäuren und/oder Monohydroxycarbonsäuren und

Ester-Einheiten aus aromatischen Dicarbonsäuren und mehrwertigen Alkoholen aufweist und eine Molmasse von 1500 bis 60 000 hat.

6. Waschmittelbestandteil nach einem der vorhergehenden Ansprüche, worin der Träger ausgewählt ist 50 unter amorphen oder kristallinen Alkalisilikaten, kristallinen Alkalialumosilikaten, Phosphaten und Polyphosphaten, Alkalicarbonaten, Polycarboxylaten, Alkalicitraten, Cellulosederivaten, und Mischungen davon.

7. Waschmittelbestandteil nach einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei das auf das Gewicht bezogene Mischungsverhältnis von Polyester zu Träger 5:95 bis 95:5%, bevorzugt 10:90 bis 80:20% und 55 insbesondere 15:85 bis 70:30% beträgt.

8. Waschmittelbestandteil nach einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei das Antioxidationsmittel b), bezogen auf das Gemisch aus Träger und Polyester, 0,0001 bis 10 Gew.-%, bevorzugt 0,002 bis 5 Gew.-% beträgt.

9. Waschmittel, enthaltend einen Waschmittelbestandteil nach einem der Ansprüche 1 bis 8, gegebenenfalls 200 zusammen mit weiteren Wasch- und Reinigungsmittelbestandteilen.

10. Verwendung eines wie in einem der Ansprüche 1 bis 5 definierten Antioxidationsmittels zum Schutz eines Waschmittelbestandteils, der einen schmutzablösenden amphiphilen Polyester und einen Träger umfaßt, vor exothermer Zersetzung durch Oxidation bei der Herstellung oder der Lagerung in Gegenwart von Sauerstoff.

11. Verfahren zur Herstellung eines Waschmittelbestandteils nach einem der Ansprüche 1 bis 8, dadurch gekennzeichnet, daß man den Polyester a) in flüssigem Zustand mit dem Antioxidationsmittel b) vermischt und die Mischung nach dem Abkühlen mit dem Träger c) vermahlt.

12. Verfahren zur Hersterung eines Waschmittelbestandteils nach eine der Ansprüche 1 bis 8, dadurch gekennzeichnet, daß man eine geschmolzene Mischung aus Polyester a) und Antioxidationsmittel b) auf den Träger aufbringt.